FOWERED BY Dialog

Herbicide showing long lasting effect - contains as active component a mixt. of 5-tert-butyl-3-(2,4-dichloro-5-isopropoxyphenyl)-1,3,4-oxadiazoli- ne-2-one and pyrazole deriv. Patent Assignee: SANKYO CO LTD

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 55035039	A	19800311				198017	B
JP 60214707	В	19851028				198549	
JP 86001001	В	19860113				198606	

Priority Applications (Number Kind Date): JP 78108388 A (19780904); JP 8543501 A (19800303)

Abstract:

JP 55035039 A

Herbicide compsn. contains as active component a mixt. of 5-tert-butyl-3-(2,4-dichloro-5-isopropoxyphenyl)-1,3-4-oxadiazoli- ne-2-one (A) and a pyrazole deriv. of formula (I); (where X is H, 4-toluenesulphonyl or -(CH2)-n Y; Y is lower alkoxy, lower alkylthio, lower alkoxycarbonyl, lower fatty acyl, or phenyl or benzoyl opt. substd. by 1-3 lower alkyl, halogen or nitro gps.).

- (A) shows high effect to barnyard grass, broad leaf weeds and arrowhead at initial growth stage, but it does not shows satisfactory effect to the developed growth stage of weeds. (I) shows effect to annual gramineous weeds, broad leaf weeds and perennial weeds such as flatsedge and arrowhead without affecting adversely rice, but it does not show satisfactory effect to the developed growth stage of weeds. The herbicidal spectrum can be extended by mixing (A) with (I). Further, the period of use can be extended without damage to paddy rice. The mixt. shows sufficient effect in small amts. and shows a long-lasting effect.
- (I) is new, excluding 1,3-dimethyl-4-(2,4-dichlorobensoyl)-5-hydroxypyrazole and 1,3-dimethyl-4-(2,4-dichlorobenzoyl)-5-p-toluenesulphonylpyrazole.

Derwent World Patents Index © 2001 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 2512034

						•
						ŧ
	•					
į.						
		- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				

⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭55—35039

①Int. Cl.³ A 01 N 43/82 //(A 01 N 43/82 43/56)

識別記号

庁内整理番号 6347--4H

6347-4H

43公開 昭和55年(1980) 3 月11日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 9 頁)

匈抑草用組成物

②特 願 昭

₹ 昭53—108388

②出

頭 昭53(1978)9月4日

⑩発 明 者 此常卓男

東京都品川区広町1丁自2番58 号三共株式会社農薬研究所内

饱発 明 者 川久保克彦

滋賀県野洲郡野洲町大字野洲10

41三共株式会社農薬研究所内

⑫発 明 者 本間豊邦

滋賀県野洲郡野洲町大字野洲10 41三共株式会社農薬研究所内

⑪出 願 人 三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3丁目

1番地の6

個代 理 人 弁理士 樫出庄治

明 細 書

- 発明の名称
 抑草用組成物
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 5 三級 プチルー 3 (2, 4 ジクロロー 5 イソプロポキシフエニル) 1, 3, 4 オキサジアゾリン-2 オン と、

一般式

「式中、Xは水衆原子、4ートルエンスルホニル基、または基一(CH₂)πY(Yは低級アルコキシカン基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシカルポニル基、低級アルキル、ハロゲンもしくはニトロで置換されていてもよいフエニル基もしくはペンゾイル基を示し、nは1または2である)を示す。〕

で表わされるピラソール誘導体とを混合してな

ることを特徴とする除草剤。

- (2) ピラゾール誘導体が 1,3 ージメチルー4 ー(2,4 ージクロロペンゾイル)ー5ーヒ ドロキシピラゾールまたは4ー(2,4 ージ クロロペンゾイル)ー1,3 ージメチルピラ ゾールー5ーイルー4ートルエンスルホネートである特許請求の範囲第1項に記載の 除草剤。
- (3) ピラソール誘導体が4-(2,4-ジクロロベンソイル)-1,3-ジメチル-5-フェナシルオキシピラソールまたは4-(2,4-ジクロロベンソイル)-1,3-ジメチル-5-(4-メチルフエナシルオキシ)ピラゾールである特許請求の範囲第1項に配載の除草剤。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、5-三級プチルー3-(2,4-ジ クロロー5-イソプロポキシフエニル)-1,3,4 -オキサジアゾリンー2-オン

ع

- 被 式 $H_{i}C \xrightarrow{0} C1$ CH_{i} CH_{i} CH_{i} CH_{i} CH_{i} CH_{i} CH_{i} CH_{i} CH_{i}

「式中、Xは水素原子、4ートルエンスルホニル基、または基一(CH₂)」 Y (Yは低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシカルポニル基、低級脂肪族アシル基または1個ないし3個の低級アルキル、ヘロゲンもしくはニトロで置換されていてもよいフェニル基もしくはベンゾイル基を示し、1は1または2である)を示す。〕

で安わされるビラゾール勝導体とを配合して各 々の単味施用では期待できぬ程著しい相乗効果 をもたらし、低施用量で多くの種類の問題雑草 を枯殺できることを特徴とする混合除草剤に関 するものである。

現在、水田用除草剤として数多くの除草剤が 実用化されており、単剤および混合剤として広 く一般に使用されている。しかしながら、水田

· (3)

に防除し、しかも水稲に対して高度の安全性を有し、人畜毒性のきわめて低い安全な除草剤の検索を続けた結果、2種の有効成分を配合することによってこれらの問題点を改良した優れた除草剤が、得られることを知り、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、水田用除草剤として公 知の

5 - tert - プチルー 3 - (2,4 - ジクロロー5 - イソプロポキシフエニル)-1,3,4 - オキサジアゾリンー2 - オン(以下(A)と略す)と、特開昭50 - 126830 号公報に一部配載のあるビラゾール系化合物との混合剤である。

本発明をさらに詳細に説明すると、本除草組成物の成分の一つである(A)は、ノビエに対して効果が高く広葉雑草および近年問題となっている多年生雑草のウリカワに対しても生育初期処理で活性があるが、生育が進むと効果が弱くなる。

一方、ピラソール系化合物は、水田において

維草は多種類におよび一年生雑草に有効な除草 剤は数多いが多年生雑草に効果のある除草剤は ほとんどない。そのために多年生雑草が増加し、 その防除が切望されている。

多年生雑草は、一般に成長が旺盛で発生期間が長く強害草の一種でもある。したがって除草剤としては、多くの種類の雑草を枯裂できる殺草ズベクトルの広い性質が望まれる。

本発明者らは、従来の除草剤のこれらの問題点を改良する目的で、一回散布で全雑草を完全

(4)

は水稲に楽客を及ぼすことなく、一年生イネ科雑草, 広葉雑草およびミズガヤッリ、オモダカウリカワ等の多年生雑草に対しても効果を有する。しかし雑草がある程度大きくなった時期に楽剤処理すると、その効果は低下し、特にノビェに対する効果は不充分になる。

本発明の除草剤において一方の有効成分とし

て用いられる前配一般式(I)を有する化合物を 例示すれば次のとおりである(なお、化合物番 号は以下の配載において参照される。)。

- (1) 1,3-ジメチルー4-(2,4-ジクロロベ ンソイル)-5-ヒドロキシピラゾール
- (2) 1,3-ジメチルー4-(2,4-ジクロロベンゾイル)-5-p-トルエンスルホニルオキシピラゾール
- (3) 5 ベンジルオキシー 4 (2, 4 ジクロロベンゾイル) 1, 3 ジメチルピラゾール
- (4) 4 (2,4 ジクロロベンゾイル) 1,3- ジメチル- 5 (2,4 ジニトロベンジルオキシ)ピラゾール
- (5) 4 (2,4 ジクロロベンゾイル) 1,3 - ジメチル-5-(4-クロロベンジルオキシ) ピラゾール
- (6) 4 (2,4 ジクロロベンゾイル) 1,3 - ジメチル-5 - (4 - メチルベンジルオキシ) ピラゾール

(7)

エトキシ)ビラゾール

- (4) 4 (2,4 ジクロロペンゾイル) 1,3 - ジメチル-5 - ロープロピルオキシカルポニルメトキシピラゾール・
- (15) 4 (2,4-ジクロロベンソイル) 1,3 - ジメチル-5-フエナシルオキシピラゾール
- (16) 4 (2,4-ジクロロペンソイル) 1,3 - ジメチル-5-(3-=トロフエナシルオキシ) ピラゾール
- (17) 4 (2, 4 ジクロロペンゾイル) 1, 3 - ジメチルー 5 - (4 - メチルフエナシルオキシ) ピラゾール
- (18) 4 (2,4 ジクロロペンゾイル) 5 (3,5 ジクロロフエナシルオキシ) 1,3
 ジメチルピラゾール
- (19) 4 (2,4 ジクロロペンゾイル) 5 (3,5 ジクロロー4 メチルフエナシルオキシ) 1,3 ジメチルピラゾール
- 20 4-(2,4-ジクロロペンゾイル)-5-

- (7) 4 (2,4 ジクロロベンゾイル) 1,3- ジメチル- 5 (4 ニトロベンジルオキシ) ピラゾール
- (B) 4-(2,4-ジクロロベンゾイル)-5-メトキシメトキシ-1,3-ジメチルピラゾー
- (9) 4 (2,4 ジクロロベンゾイル) 1,3- ジメチル- 5 メチルチオメトキシピラゾール
- (10) 4-(2,4-ジクロロペンソイル)-1,3-ジメチル-5-(2-オキソプロピルオキシ)ピラゾール
- (II) 5 n プチルチオメトキシー4 (2,4 ジクロロペンゾイル) 1,3 ジメチルピラゾール
- (12) 4 (2,4 ジクロロペンソイル) 1,3 - ジメチル- 5 - エトキシカルポニルメトキ シピラゾール
- (3) 4-(2,4-ジクロロペンゾイル)-1,3 -ジメチル-5-(2-エトキシカルポニル

(8)

(3,5-ジクロロー4ーメトキシフェナシルオキシ)-1,3-ジメチルピラゾール

本発明の除草剤の一方の有効成分である前配(1)式の化合物は、化合物(1)および(2)を除き、いずれも文献未載の新規化合物であって、たとえば、次の反応式で示すように、化合物(1)を、基一(CH2) (エン に対応する置換アルキル化剤で置換アルキル化することにより容易に製造することができる。

(上配式中、 Y および n は 的配 したものと 同一である。)

基一(CH₂)_n Y に対応する 懺換 アルキル化 剤としては、たとえば、塩化物、臭化物もしく は沃化物等のハライド、またはエポキシドもし くは多重結合化合物等、アルキル化剤として知

特期 昭55-35039(4)

チルアニリン等の有機塩基があげられる。

反応温度は特に限定なく、室温ないし溶媒の 澄流温度で行なわれる。反応時間は、反応剤、 反応温度により異なり、通常30分ないし24時 間である。

反応終了後、目的物は常法に従って単離され、必要に応じて、カラムクロマトグラフィー、再 結晶等の方法で精製される。

本発明の有効成分である式(I)の化合物の製造法を次の製造例によって説明する。

製造例 1.

4 - (2,4 - ジクロルベンゾイル) - 1,3 - ジメチル-5 - ヒドロキシピラゾール 1.425 %,ベンセン 15 m,トリエチルアミン 0.505 %,およびp-メチルベンジルブロマイド 0.925 % の混合物を提件下1時間加熱還流する。冷後,水,ついで5 %重炭酸ナトリウム水溶液で洗浄し,乾燥して,溶媒を留去すると、1.73 % の粗結晶が得られる。このものをエタノールから再結晶して、1.45 % (収率:74.6%)の4 - (2,

(12)

製造例 3.

製造例 4.

4-(2,4-ジクロルペンソイル)-1,3-ジメチル-5-ヒドロキシピラゾール 2.85 g

られる種々のものが使用されりるが、ハライド が特に好適に使用される。

上記式であらわされる反応は,好適には쯈媒 の存在下におこなわれ、そのような落葉として は本反応に関与しないものであれば特に限定は なく、たとえば、ジエチルエーテル、テトラヒ ドロフラン,ジオキサン等のエーテル類,ペン セン, トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素 類、シクロルメダン、クロロホルム、四塩化炭 索,トリクロルエタン等のハロゲン化炭化水素 類,アセトン,イソプチルメチルケトン等のケ トン類,酢酸エチル,酢酸アミル等のエステル 類、およびナセトニトリル等,およびこれらの 混合溶媒があげられるが、芳香族炭化水素類を よびエーテル類が好適に使用される。 置換. アルキル化剤としてハライドを使用するときは、 脱酸剤を使用することが好ましく。そのような 脱酸剤としては、たとえば炭酸ナトリウム、炭 酸カリウム,重炭酸ナトリウムのような無根塩 基, トリエチルアミン, ピリジン, N,Nージエ

(11)

4 - ジクロルベンゾイル) - 1,3 - ジメチルー 5 - (4 - メチルベンジルオキシ)ピラゾール が得られる。 mp. 90 ~ 91 C。

製造例 2.

4-(2,4-ジクロルベンゾイル)-1,3-ジメチル-5-ヒドロキシピラゾール 1.425%,ベンゼン 15 ml,トリエチルアミン 0.505%, およびフエナシルブロマイド 0.995%の混合物を提拌下1時間加熱選流する。冷後,水を加えて塩を分離し、5%重炭酸ナトリウム水溶液,次いで水で洗浄し、無水磁酸ナトリウムで乾燥後,溶媒を留去すると 1.75%の 油状物が得られる。これをカラムクロマトグラフイー(シリカゲル;ベンゼン:酢酸エチルコ6:1で溶出)で分離して1.2%(収率:59.6%)の4-(2,4-ジクロルペンゾイル)-1,3-ジメチル-5-フエナシルオキシピラゾールが得られる。mp 109.5~110.5℃(ローへキサンより再結)。

ピラソール

にアセトニトリル 20 配と炭酸カリウム(無水) 1.38 9 を加えて、室温にて 2 時間提拌し、次にクロルメチル メチルスルフィド 0.965 9 を加えて 1 時間避流する。冷後、塩を沪去し、沪液は波圧下に留去して 3.0 9 の油状物が得られる。これをカラムクロマトグラフィー(シリカゲル・ペンゼン:アセトン=10:1 で溶出)で精製して 2.48 9 (収率:72 5) の4 - (2,4 - ジクロロペンゾイル) - 1,3 - ジメチルー5 - メチルチオメトキシピラゾールを油状物として得る。 1.5895。

上配製造例1ないし4の方法に準じて次の化合物が製造される。

5 - ペンジルオキシー 4 - (2,4 - ジクロロペンゾイル) - 1,3 - ジメチルピラゾール

n_D^{29,5} 1.5976

4 - (2,4 - ジクロロベンソイル) - 1,3 -ジメチル-5 - (2 - オ中ソプロピルオキシ)

· (15)

ピラゾール

n n D 1.5945

4 - (2, 4 - ジクロロベンゾイル) - 5 - (
3, 5 - ジクロロー 4 - メチルフエナシルオキシ)
- 1, 3 - ジメチルピラゾール

m.p. 124 ~ 125 C

4 - (2,4 - ジクロロベンソイル) - 5 - (3,5 - ジクロロー 4 - メトキシフエナシルオキ ン) - 1,3 - ジメチルピラソール

m.p. 135 ~ 136 C

νc=0 ; 1740 cm⁻¹, 1640 cm⁻¹

4-(2,4-ジクロロベンゾイル)-1,3-ジメチル-5-(4-クロロベンジルオキシ) ビラソール

m.p. 138 ~ 139 C

4-(2,4-ジクロロペンゾイル)-1,3-ジメチル-5-(4-ニトロペンジルオキシ) ビラゾール

m.p. 146 ~ 147 °C

4 - (2,4 - ジクロロベンゾイル) - 1,3 -ジメチル-5 - エトキシカルポニルメトキシピ ラゾール

ν c=0 ; 1760 cm⁻¹, 1650 cm⁻¹

4 - (2,4 - ジクロロベンゾイル) - 1,3 -ジメチル-5 - (2 - エトキシカルポニルエト キシ) ピラゾール

n n 18 1.5475

4 - (2, 4 - ジクロロペンゾイル) - 1, 3 -ジメチル- 5 - (4 - メチルフエナシルオキシ)

(16)

基策散布処理でも高い効果が得られる。適用場面としては水稲用はもちろんのこと、各種穀類、マメ類、ワタ、そ菜類、果樹園、芝生、放草地、茶園、桑園、森林地、非農耕地等で有用である。本発明混合剤は、原体そのものを散布してもよいし、担体および必要に応じて他の補助剤と混合して、除草剤として通常用いられる製剤形態、たとたば粉剤、粗粉剤、微粒剤、粒剤、水溶剤、油懸剤剤等に調製されて使用される。

特期 昭55-35089(6)

樹脂、石油樹脂、アルキド樹脂、ポリ塩化ビニル、ポリアルキレングリコール、ケトン樹脂、エステルガム、コーバルガム、ダンマルガム等の合成または天然の高分子化合物、カルナパロウ、密ロウ等のワックス類、あるいは尿素等があげられる。

(19)

オクチルフエノール,ノニルフエノール等のア ルキルフエノールにエチレンオキシドを重合付 加させたもの,プチルナフトール,オクチルナ フトール 等の アル キルナフトール にエチレンオ キシトを重合付加させたもの,ベルミチン酸,ス テアリン酸,オレイン酸等の高級脂肪酸にエチ レンオキシドを集合付加させたもの、ステアリ ルりん酸. ジラウリルりん酸等のモノもしくは ジアルキルりん酸にエチレンオキシドを重合付 加させたもの、ドデシルアミン、ステアリン酸 アミド等のアミンにエチレンオキシドを重合付 加させたもの,ソルピタン等の多価アルコール の高級脂肪酸エステルおよびそれにエチレンオ キシドを重合付加させたもの。エチレンオキシ ドとブロビレンオキシドを重合付加させたもの 等があげられる。 適当な陰イオン性界面活性剤 としては、たとえば、ヲウリル硫酸ナトリウム。 オレイルアルコール硫酸エステルアミン塩等の アルキル硫酸エステル塩、スルホとはく酸シオ クチルエステルナトリウム, 2-エチルヘキセ

等のエステル類、メタノール、ローへキサノール、エチレングリコール、ペンジルアルコール等のアルコール類、エチレングリコールエーテル、エチレングリコールエーテル、エチレングリコールエーテル、ヴェチレングリコールエーテルエーテルエーテルコール類、ジメテルホルムアミド、ジメテルスルボキシド等の極性溶媒あるいは水等があげられる。

(20)

ンスルホン酸ナトリウム等のTルキルスルホン 酸塩、イソプロピルナフタレンスルホン酸ナト リウム、メチレンピスナフタレンスルホン酸ナ トリウム、リグニンスルホン酸ナトリウム、ド デシルペンセンスルホン酸ナトリウム等のTリ ールスルホン酸塩等があげられる。

さらに本発明の除草剤には製剤の性状を改善し、生物効果を高める目的で、カゼイン、ゼラチン、アルブミン、ニカワ、アルギン酸ソーダ、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、ドロキシエチルセルロース、ポリピニルアルコール等の高分子化合物や他の補助剤を併用することもできる。

上記の担体および程々の補助剤は製剤の剤型、 適用場面等を考慮して、目的に応じてそれぞれ 単独にあるいは組合わせて適宜使用される。

粉剤は、たとえば有効成分化合物を通常1ないし25重量部含有し、残部は固体担体である。

水和剤は、たとえば有効成分化合物を通常25ないし90重量部含有し、残部は固体担体、分散

湿潤剤であって、必要に応じて保護コロイド剤、 チャントロピー剤、消泡剤等が加えられる。

粒剤は、たとえば有効成分化合物を通常1ないし35重量部含有し、残部は大部分が固体担体である。有効成分化合物は固体担体と均一に混合されているか、あるいは固体担体の装面に均一に固着もしくは吸着されており、粒の径は約0.2ないし1.5 m程度である。

乳剤は、たとえば有効成分化合物を通常 5 ないし 3 0 重量部含有しており、これに約 5 ないし 2 0 重量部の乳化剂が含まれ、 喪部は液体担体であり、必要に応じて防錆剤が加えられる。

以下に本除草剤の配合例を示す。

配合例1

化合物(1)20重量部,化合物(A)20重量部,ドデシルペンゼンスルホン酸塩2.5重量部 リクニンスルホン酸塩2.5重量部 および珪栗土55重量部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

(23)

分を含まない粒状物を作る。 この粒状物 95 重量部に化合物 (15) を1 重量部, 化合物 (A) を4 重量部含浸させて粒剤を得る。

次に本発明の有用性をさらに具体的に示すために試験例をあげて説明する。

試験例1

内径8㎝のポリエチレン製ポットに水田土 壌を充填し、水田状態でタイヌピエを育成し、 ヒエの1乗期に水和剤に製剤した各所定量の 薬剤を湛水土壌処理した。ポットは25~30 での温室内に置いて管理育成し、処理後30 日目に残存しているタイヌピエの地上部生重 を測定し、対無処理区比を算出した。

試験化合物としては、化合物(2)と化合物(A)との組合せ、化合物(15)と化合物(A)との組合せ、かよび化合物(17)と化合物(A)との組合せを用い、その結果を第1要に示す。

配合例2

化合物(3) 15 重量部, 化合物(A) 5 重量部, 乳化剤ソルポール 8 M 100 (東邦化学登録商標名) 15 重量部およびキシレン 65 重量部をよく混合して乳剤を得る。

配合例3

化合物(2)5重量部,化合物(A)3重量部,ホワイトカーポン3重量部,リグニンスルホン酸塩5、重量部およびクレー 84重量部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後造粒乾燥して粒剤を得る。

配合例4

化合物(17)1重量部,化合物(A)3重量部,リン酸イソプロピル1重量部,クレー 65重量部およびタルク 30重量部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

配合例 5

ペントナイト 40 重量部、リグニンスルホン酸塩5 重量部 およびクレー 55 重量部を粉砕混合し、加水、混練後造粒乾燥し、活性成

(24)

第 1 聚

	(A) 用量	残草量対無処理区比(%)							
化合物名 および施用量 (9/a)	(9/1)	0	0.625	1.25	2.5	5	10		
	0	(100)	94	55	28	12	0		
	1.25	100	81	36	12	o	0		
• ,	2. 5	88	55	20	2	0	0		
化合物 (2)	5	75	36	13	0	0	0		
	10	48	26	0	0	0	0		
	20	18	9	0	0	0	0		
	40	2	0	0	0	0	0		
	2.5	95	58	23	4	0	0		
化合物 (15)	5	78	37	15	0	0	0		
	10	48	28	2	0	0	0		
	2.5	87	55	24	5	0	0		
化合物 (17)	5	72	35	16	0	0	0		
	10	46	28	0	0	0	0		

試験例2

抑 革 率

 $0: 0 \sim 9\%$ $1: 10 \sim 19$ $2: 20 \sim 29$ $3: 30 \sim 39$ $6: 60 \sim 69\%$ $7: 70 \sim 79$ $8: 80 \sim 89$ $9: 90 \sim 99$

3 : 30 ~ 39 9 : 90 ~ 99 4 : 40 ~ 49 10 : 100 (完全枯死)

5 : 50 ~ 59

(27)

			除	草 効	果	
化合物名	施用量(a.1.8/a)	ヒエ	広萊維草	ホタルイ	ウリカワ	ミズガヤッリ
(15)	3	4	4	4	6	3
(A)	0. 5	1	1	0	0	0
(15)+(A)	3 + 0.5	8	9	7	10	7
(15)	4	5	5	4	6	4
(A)	0.5	1	1	0	0	0
(15) + (A)	4 + 0.5	10	10	8	10	8
(6)	2	2	4	3	3	1
(A)	1	4	4	1	2	1
(6) +(A)	2 + 1	10	10	8	10	7
(12)	2	2	4	2	4	1
(A)	1	4	4	1.	2	1
(12) + (A)	2 + 1	10	10	7	10	6
(17)	2	2	4	2	4	1
(A)	1	4	4	1	2	1
an+4	2+1	10	10	8	10	6
(17)	4	5	6	4	6	4
(A)	0.5	1	1	0	0	0
(17)+(4) 4 + 0.5	10	10	8	10	8

			除	草 効		
化合物名	施用量(a.1.8/a)	E I	広策維革	水冬川	ウリカワ	ミズガヤ ツリ
(1)	3	4	5	4	7	4
(A)	0.5	1	1	0	0	0
(1)+(A)	3 + 0.5	10	8	7	10 ^	7
(2)	2	2	4	3	4	1
(A)	1	4	4	1	2	1
(2)+(A)	2 + 1	10	10	8	8	6
(2)	1	0	2	0	1	0
(A)	2	7	7	3	2	1
(2)+(A)	1 + 2	10	10	8	8	6
(3)	2	2	. 4	2	4	1
(A)	1	4	4	1	2	1
(3)+(A)	2 + 1	10	10	8	10	6
(9)	2	2	4	3	3	1
(A)	1	4	4	1	2	1
(9)+(A)	2 + 1	10	10	8	9	6
(10)	1	0	1	0	1	0
(A)	2	7	7	3	2	1
(A)+(0D	1 + 2	10	10	7	7	6

(28)

試験例3

その結果を第3 表に示す。

			+								
	*	楽	* 7	なって	* 7	# 7	# 7	₩ \	* 7	銰	极
		**		7.8	75	80	>100	06	11	28	86
	ହ	(KAHENI)		>100	88	12	>100	95	54	51	91
嵌	理区.比(多)	ይ ፍ (1 4	0	26	>100	2	28	>100	0	33	>100
ಣ	無処	hica	0	8 22	48	12	>100	85	8	7	25
概	松薯草	広業雑草	0	57	28	0	78	46	9	0	0
	籔	1.8/6) A1R KI	0	42	25	Þ	92	67	0	0	0
	施用量		10+2	10	2	10+2	10	2	30	9	27
	N 046.0		(v)+(z)	(2)	(₮)	(2)+ (A)	(2)	€	(3)	(A)	CA HEDCUL
	新用用	中		3 日後			7 日後		#\$	i i	3 日孫

(31)

